

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
14. Juni 2001 (14.06.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 01/41922 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: B01J 23/56, 23/66, C07C 5/08, 5/02
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/12283
- (22) Internationales Anmeldedatum:
6. Dezember 2000 (06.12.2000)
- (25) Einreichungssprache: Deutsch
- (26) Veröffentlichungssprache: Deutsch
- (30) Angaben zur Priorität:
199 59 064.8 8. Dezember 1999 (08.12.1999) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FRENZEL, Andrea [DE/DE]; Von-Denis-Strasse 10a, 67117 Limburgerhof (DE). HESSE, Michael [DE/DE]; Weinbietstrasse 10, 67549 Worms (DE). ANSMANN, Andreas [DE/DE]; Im Köpfe 6, 69168 Wiesloch (DE). SCHWAB, Ekkehard [DE/DE]; Berwartsteinstrasse 4, 67434 Neustadt (DE).
- (74) Anwalt: ISENBRUCK, Günter; Bardehle, Pagenberg, Dost, Altenburg, Geissler, Isenbruck, Theodor-Heuss-Anlage 12, 68165 Mannheim (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).
- Veröffentlicht:
— Mit internationalem Recherchenbericht.
— Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.
- Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: CARRIER CATALYTIC CONVERTER FOR THE SELECTIVE HYDROGENATION OF ALKINES AND DIENES

(54) Bezeichnung: TRÄGERKATALYSATOR ZUR SELEKTIVHYDRIERUNG VON ALKINEN UND DIENEN

(57) Abstract: The invention relates to a catalytic converter for the selective hydrogenation of alkynes and dienes in C₂-C₅⁺ olefin mixtures. Said catalytic system contains (a) a metal from the tenth group of the periodic table of elements, (b) a metal from the eleventh group of the periodic table of elements, (c) optionally, a compound of a metal of the first or second group of the periodic table of elements, whereby said metals are supported on a carrier selected from the group consisting of silicon dioxide, titanium dioxide, zirconium oxides, spinelles, zinc aluminates, zinc titanates, aluminium silicates or mixtures of said substances. The metal stemming from the eleventh group of the periodic table of elements is homogeneously distributed over the cross-section of catalyst particles. The metal stemming from the tenth group of the periodic table of elements is located at the surface-proximate edge layer of said catalyst particles. Said catalytic converter is preferably produced by applying the metal from the eleventh group is preferably applied already during the production of the carrier by dipping it into a solution of a suitable metal salt.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung beschreibt einen Katalysator zum selektiven Hydrieren von Alkinen und Dienen in C₂-C₅⁺-Olefinmischungen. Diese Katalysatoren enthalten (a) ein Metall der zehnten Gruppe des Periodensystems, (b) ein Metall der elften Gruppe des Periodensystems, (c) gegebenenfalls eine Verbindung eines Metalls der ersten oder zweiten Gruppe des Periodensystems, wobei diese Metalle auf einem Träger angebracht sind, der ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Siliciumdioxid, Titandioxid, Zirkonoxiden, Spinellen, Zinkaluminaten, Zinktitanaten, Alumosilikaten oder Mischungen dieser Substanzen, und wobei das Metall der elften Gruppe homogen über den Querschnitt des Katalysatorkorns verteilt ist und das Metall der zehnten Gruppe sich in der oberflächennahen Randschicht des Katalysatorkorns befindet. Ein solcher Katalysator wird hergestellt, indem das Metall der elften Gruppe vorzugsweise bereits während des Herstellens des Trägers durch Tränken mit einer Lösung eines geeigneten Metallsalzes aufgebracht wird.

WO 01/41922 A1

5

Trägerkatalysator zur Selektivhydrierung von Alkinen und Dienen

10

Die vorliegende Erfindung betrifft das Gebiet der Katalyse. Genauer gesagt, betrifft die vorliegende Erfindung einen neuen Hydrierkatalysator, der es ermöglicht, höher ungesättigte Kohlenwasserstoffe wie Acetylene und Diene in Olefingemischen selektiv zu hydrieren, die nach dem Crackverfahren erhalten wurden. Weitere Gegenstände der vorliegenden Erfindung sind ein Verfahren zur Herstellung eines solchen Katalysators sowie ein Verfahren zur selektiven Hydrierung von Alkinen und Dienen in Olefingemischen mit Hilfe eines solchen Katalysators.

20

Olefine werden industriell allgemein hergestellt in sogenannten Crackverfahren, beispielsweise dem Steamcracken oder dem katalytischen Cracken per FCC. Dabei werden bestimmte Erdöldestillate auf Temperaturen um die 900°C, bei denen sich aus den vorhandenen Alkanen Olefine bilden, erhitzt. Das erhaltene Rohgemisch wird anschließend destillativ aufgetrennt, wobei die Fraktionen so geschnitten werden, daß die C2 bis C5⁺-Olefine voneinander getrennt werden. Diese erhaltenen Olefine werden dann in die Weiterverarbeitung eingesetzt. Unter den Bedingungen des Crackens bilden sich jedoch auch Alkine (Acetylene) und Diene, wobei deren Anteil von dem Verfahren und den gewählten Versuchsbedingungen abhängt. Diese Alkine und Diene stören jedoch häufig bei der Weiterverarbeitung und Lagerung. Dies liegt zum einen an deren Neigung zur Oligo- und Polymerisation. So können bei der Weiterverarbeitung Produkte gebildet werden, die aus dem Weiterverarbeitungsprodukt häufig aufwendig entfernt werden müssen. Andererseits zeigen die Alkine und Diene eine starke Komplexbildungstendenz. Dies wirkt sich insbesondere dann störend aus, wenn die Olefine im Weiterverarbeitungsschritt einem katalytischen Prozeß unterzogen werden. Die Alkine oder Diene können dann mit dem Katalysator reagieren und diesen deaktivieren oder die Aktivität verändern, was selbstverständlich unerwünscht ist.

Beispielsweise ist es so, daß in dem sogenannten C2-Schnitt, der Ethylen enthält, als unerwünschtes Nebenprodukt Acetylen vorliegt. Ethylen wird in großen Mengen katalytisch zu Polyethylen weiterverarbeitet. Es ist nun so, daß zu einer solchen Polymerisation verwendetes Ethylen im allgemeinen lediglich einen Acetylen-Gehalt von kleiner etwa 1 ppm aufweisen darf. Ähnliches gilt auch für den sogenannten C3-

5 Strom, der neben Propen auch Propadien (Allen) und Propin enthält. Auch Propen wird in großer Menge katalytisch zu Polypropen weiterverarbeitet, in einem Verfahren, das demjenigen des Ethylens gleicht. Ein für die Polymerisation verwendbares Propen darf dabei im allgemeinen lediglich einen Gehalt an Allen und Propin enthalten, der unter etwa 10 ppm ist.

10

Auch in den anderen Schnitten des Crackverfahrens bilden sich Produkte, die für die Zwecke der Weiterverarbeitung unerwünscht sind. Im sogenannten C4-Schnitt wird abhängig von der Integration in die Wertschöpfungskette Vinylacetylen als Verunreinigung vor der Butadienextraktion hydriert. Wahlweise kann Butadien gezielt
15 in Buten umgewandelt werden, so eine derartige Veredelung des C4-Stroms gewünscht wird. Der sogenannte C5⁺-Schnitt enthält cyclische Pentene und Pentadien, die unter Erhalt der linearen C5-Bausteine und der ungesättigten C5⁺-Komponenten in nicht störende Produkte umgewandelt werden sollten.

20 Ein Verfahren zum Entfernen der erwähnten Nebenprodukte ist dabei die selektive Hydrierung dieser Alkine und Diene. Dabei werden die Verunreinigungen in der Weiterverarbeitung in nicht störende Komponenten oder vorzugsweise in das Wertprodukt der Kohlenwasserstofffraktion überführt. Das Hauptproblem bei einem solchen Verfahren liegt dabei darin, daß einerseits der Katalysator, der eingesetzt wird,
25 eine ausreichende Aktivität aufweisen muß, um die Nebenprodukte, die ja gegenüber dem Olefin nur in relativ geringen Mengen vorliegen, vollständig zu hydrieren und so den Gehalt an Verunreinigungen auf Werte zu drücken, die bei der Weiterverarbeitung tolerierbar sind. Führt man sich dabei vor Augen, daß teilweise ein Verunreinigungsgehalt von kleiner 1 ppm erreicht werden muß, wie dies bei
30 Polyethylen der Fall ist, so wird klar, daß der in der selektiven Hydrierung eingesetzte Katalysator durchaus eine hohe Aktivität aufweisen muß.

Andererseits muß ein solcher Katalysator auch eine sehr hohe Selektivität oder, anders gesagt, eine geringe spezifische Aktivität gegenüber dem weiter zu verarbeitenden
35 Olefin aufweisen, so daß dieses nicht oder nur in sehr geringem Ausmaß selbst zum entsprechenden Alkan hydriert wird und nicht mehr zur Verfügung steht.

Weiterhin sollten die in den Selektivhydrierungen benutzten Katalysatoren auch die Eigenschaft haben, die Oligomerisierung von Alkinen und Dienen nicht zu katalysieren.
40 Durch diese Reaktion wird nämlich die Bildung von öligen Rückständen bewirkt, die sich auf dem Katalysator akkumulieren. Eine Desaktivierung des Katalysators ist die Folge, die je nach der Menge der gebildeten Nebenprodukte bereits nach weniger als einem Monat eintreten kann.

5

Nach den im Stand der Technik beschriebenen Verfahren werden zur Selektivhydrierung generell auf Trägern fixierte Katalysatoren von Metallen benutzt, die allgemein in Hydrierungen Anwendung finden, hauptsächlich heterogene Katalysatoren der zehnten Gruppe des Periodensystems, also Ni, Pd, und Pt. In den
10 meisten Fällen wird auf Pd zurückgegriffen.

Der verwendete Träger ist im allgemeinen ein poröses anorganisches Oxid, beispielsweise Kieselerde, Alumosilikat, Titandioxid, Zirkoniumdioxid, Zinkaluminat, Zinktitanat, Spinelle und/oder Mischungen solcher Träger, meist wird jedoch
15 Aluminiumoxid oder auch Siliciumdioxid verwendet. Weiterhin können Promotoren oder andere Zusatzstoffe enthalten sein. Verfahren zur selektiven Hydrierung ungesättigter Verbindungen in Kohlenwasserstoffströmen, die diese enthalten sind, sowohl als Flüssigphasenhydrierung oder gemischte Gas/Flüssigphasen-hydrierung, in Riesel- oder Sumpffahrweise, wie auch als reine Gasphasen-hydrierung bekannt.

20

Um die gewünschte Selektivität erreichen zu können, werden die genannten Katalysatoren modifiziert. Es ist allgemein bekannt, daß sich die gewünschten Selektivitätssteigerungen bei den oben genannten Metallen häufig durch die Zugabe von CO während der Hydrierung erreichen lassen. Dieses erfordert jedoch besondere
25 Sicherheitsmaßnahmen, aufgrund der Giftigkeit des CO. Zudem wird so ein CO-haltiges Produkt erhalten, das für einige Weiterverwendungen zuerst wieder von diesem gereinigt werden muß.

Im Stand der Technik finden sich eine Vielzahl von Referenzen, die die Verwendung
30 von Palladium-Trägerkatalysatoren, die durch Promotorzusätze modifiziert wurden, in Selektivhydrierungen von Alkinen und Dienen in Kohlenwasserstoffströmen beschreiben. Im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung sind dabei die nachfolgenden Druckschriften besonders relevant, in denen die Verwendung von Aluminiumoxid als Trägermaterial offenbart ist.

35

Die EP-A-0 064 301 beschreibt einen Katalysator für die Selektivhydrierung von Acetylen, der aus Pd besteht, das mit Ag modifiziert wurde, als Träger wird α -Aluminiumoxid verwendet. Der Gehalt an Pd beträgt von 0,01 bis 0,025 Gew.%, Ag ist in der 2 bis 10-fachen Menge des Pd vorhanden. In dem fertigen Katalysator ist das
40 Silber über alle Katalysatorteilchen verteilt, während sich 90% des Palladium in einer Randzone von 300 μ m befindet.

5 Die beiden Anmeldungen EP-A-0 686 615 und EP-A-0 780 155 beschreiben einen Katalysator zur selektiven Hydrierung in der Gasphase von Alkinen im C2- oder C3-Strom. Der Katalysator ist Palladium, das mit einem Metall der Gruppe 11 versetzt wurde. Als Trägermaterial wird jeweils Aluminiumoxid verwendet. Mindestens 80% beider Metalle liegen in einer Zone vor, die vom Rand des Katalysatorpartikels bis zu
10 einem Radius reicht, der 80% des Außenradius des Katalysatorpartikels beträgt. Der Palladium-Gehalt beträgt 0,01 bis 0,5 Gew.-% des Katalysators, und das Verhältnis des Metalls der Gruppe 11 zum Palladium beträgt 0,05 bis 0,4 (686 615) bzw. 0,4 bis 3 (780 155). Das bevorzugte Metall der Gruppe 11 ist in beiden Anmeldungen Silber.

15 Die deutsche Anmeldung mit dem Aktenzeichen 198 39 459.4, angemeldet am 28.08.1998, beschreibt einen Katalysator zur Selektivhydrierung, der mindestens ein hydrieraktives Metall auf einem Aluminiumoxidträger enthält und der ungebraucht im Röntgendiffraktogramm Reflexe zeigt, die den folgenden Netzebenenabständen entsprechen (in 10^{-10} m): 4,52, 2,85, 2,73, 2,44, 2,31, 2,26, 2,02, 1,91, 1,80, 1,54, 1,51,
20 1,49, 1,45 und 1,39 mit jeweils bestimmten relativen Intensitäten. Das hydrieraktive Metall ist in einer bevorzugten Ausführungsform Platin und/oder Palladium, das mit Kupfer und/oder Silber dotiert ist.

Die deutsche Anmeldung mit dem Aktenzeichen 198 40 373.9, angemeldet am
25 3.09.1998 offenbart ein Verfahren, bei dem ungesättigte Verbindungen in Kohlenwasserstoffströmen an einem Katalysator hydriert werden, der mindestens ein Metall der zehnten Gruppe des Periodensystems der Elemente und mindestens ein Metall der elften Gruppe des Periodensystems der Elemente auf einem Aluminiumoxidträger enthält, wobei das Metall oder die Metalle der zehnten Gruppe im
30 wesentlichen in einer oberflächennahen Randschicht des Katalysatorkorns konzentriert ist oder sind, das Metall oder die Metalle der elften Gruppe im wesentlichen gleichmäßig über das Volumen des Katalysatorkorns verteilt vorliegt oder vorliegen, und das Gewichtsverhältnis des Metalls oder der Metalle der elften Gruppe zum Metall oder zu den Metallen der zehnten Gruppe höchstens 1,95 beträgt.

35 Alle oben genannten Veröffentlichungen offenbaren Katalysatoren, bei denen als Träger Aluminiumoxid verwendet wird. Es finden sich nur wenige Referenzen, die Selektivhydrierkatalysatoren offenbaren, die auf einem anderen Träger als Aluminiumoxid angebracht sind.

40 So findet sich in der DE-A-2 156 544 die Offenbarung eines Verfahrens zur Gewinnung von Ethylen durch selektive katalytische Gasphasenhydrierung von Acetylen im C2-

- 5 Schnitt der Olefindarstellung, wobei ein Palladiumkatalysator verwendet wird, der auf einem Kieselsäureträger angebracht ist. Der Katalysator ist durch Zink modifiziert.

Diese Verfahren weist jedoch den Nachteil auf, daß die Oligomerbildung in einem für heutige Anforderungen zu hohen Maß eintritt. Weiterhin ist auch die Selektivität häufig
10 nicht ausreichend, und die Zugabe von CO erweist sich als notwendig.

In der EP-A-0 764 463 findet sich die Beschreibung eines Selektivhydrierkatalysators, der Palladium aufweist, das mit einem Promotormetall der Gruppen 1 und 2 des Periodensystems modifiziert wurde. Auch hier ist der Katalysator auf einem Träger auf
15 Basis von Siliciumdioxid angebracht.

Auch hier beobachtet man häufig die Bildung von Oligomeren und somit eine Verminderung der Standzeit des Katalysatorkontakts.

- 20 Die DE-P-31 19 850 beschreibt ein Verfahren, das die Selektivhydrierung von Butadien in einer Buten-1-haltigen C4-Fraktion beschreibt. Der verwendete Katalysator ist dabei auf Aluminiumoxid oder auch Siliciumdioxid mit einer spezifischen Oberfläche von 10 bis 200 m²/g aufgebracht, und der Katalysator besteht aus einer Mischung von Palladium und Silber bzw. Verbindungen dieser Metalle. Der Palladium-Gehalt beträgt
25 0,05 bis 5 Gew.-%, der Silbergehalt 0,05 bis 1 Gew.-%. Der in dieser Referenz beschriebene Katalysator ist jedoch nur für die Selektivhydrierung von Butadien in C4-Strömen geeignet.

- Die deutsche Anmeldung mit dem Aktenzeichen 198 40 372.0, angemeldet am
30 3.09.1998, lehrt einen Katalysator, der in seiner Aktivmasse 0,05 bis 1,0 Gew.-% mindestens eines Metalls oder einer Verbindung eines Metalls der zehnten Gruppe des Periodensystems der Elemente und 0,05 bis 1,0 Gew.-% mindestens eines Metalls oder einer Verbindung eines Metalls der elften Gruppe des Periodensystems der Elemente enthält, wobei das Gewichtsverhältnis des enthaltenen Metalls der elften Gruppe zum
35 enthaltenen Metall der zehnten Gruppe von 0,95 bis 1,05 beträgt, und der als Träger einen Siliciumdioxid enthaltenden Katalysatorträger mit einer BET-Oberfläche zwischen 2 und 400 m²/g enthält, und wobei mindestens 20 % des Gesamtporenvolumens des Katalysators in Poren mit einem Durchmesser oberhalb von 100 Nanometern vorliegt. Der Katalysator wird zur Entfernung von Alkine, Dienen, und/oder einfach
40 ungesättigten Kohlenwasserstoffen aus Stoffströmen verwendet.

5 Es kann gesagt werden, daß es bis jetzt nicht möglich war, einen Selektivhydrierkatalysator für Alkine und Diene zu entwickeln, der auf einem anderen Trägermaterial als Aluminiumoxid, beispielsweise Siliciumdioxid, angebracht ist und die gleiche Leistungsfähigkeit aufweist wie auf Aluminiumoxid als Trägermaterial angebrachte Katalysatoren.

10

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist daher die Bereitstellung eines Katalysators zur selektiven Hydrierung von Alkinen und Dienen in C2-C5⁺-Olefinmischungen, der auf einem anderen Träger als Aluminiumoxid angebracht ist, wobei der Katalysator jedoch die gleiche Leistungsfähigkeit aufweisen soll wie solche, bei denen Aluminiumoxid als
15 Träger verwendet wurde. Weiterhin soll ein solcher Katalysator möglichst einfach herzustellen sein. Vorzugsweise soll der Katalysator auch leichter sein als solche, bei denen Aluminiumoxid als Trägermaterial verwendet wurde.

Diese Aufgabe wird gelöst durch einen Katalysator zum selektiven Hydrieren von
20 Alkinen und Dienen in C2-C5⁺-Olefinmischungen, wobei der Katalysator enthält

- (a) ein Metall der zehnten Gruppe des Periodensystems,
- (b) ein Metall der elften Gruppe des Periodensystems,
- (c) gegebenenfalls eine Verbindung eines Metalls der ersten oder zweiten Gruppe
25 des Periodensystems,

und diese Metalle auf einem Träger aufgebracht sind, der ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Siliciumdioxid, Titandioxid, Zirkonoxiden, Spinellen, Zinkaluminat, Zinktitanat oder Mischungen derselben, und wobei das Metall der elften Gruppe
30 homogen über den Querschnitt des Katalysatorkorns verteilt ist und das Metall der zehnten Gruppe in einer oberflächennahen Randschicht des Katalysatorkorns konzentriert ist.

Diese Aufgabe wird weiterhin gelöst durch ein Verfahren zur Herstellung eines
35 derartigen Katalysators, wobei dieses Verfahren dadurch gekennzeichnet ist, daß zuerst auf dem Träger das Metall der elften Gruppe homogen aufgebracht wird und anschließend das Metall der zehnten Gruppe aufgebracht wird. Vorzugsweise wird das Metall der elften Gruppe vor der Verformung des Trägers eingearbeitet, das Aufbringen des Metalls der zehnten Gruppe geschieht vorzugsweise durch Tränken mit einer
40 Lösung eines Salzes des jeweiligen Metalls.

Ein derartiger Katalysator läßt sich vorteilhafterweise in Selektivhydrierungen von Alkinen und Dienen in C2-C5⁺-Olefinmischungen verwenden. Unter Olefinmischungen

5 werden dabei im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung vorzugsweise sogenannte Kohlenwasserstoffströme verstanden, also die beim Cracken von Erdöldestillaten oder Erdgas erhaltenen Produkte, die zum Großteil Olefine enthalten. Das erfindungsgemäße Verfahren kann aber auch zur Selektivhydrierung von Alkinen und Dienen in Olefingemischen benutzt werden, die in anderen, einem Fachmann
10 bekannten Verfahren erhalten wurden.

Es wurde überraschend gefunden, daß durch das selektive Aufbringen des Metalls der elften Gruppe und des Metalls der zehnten Gruppe ein selektiver Hydrierkatalysator für Alkine und Diene zugänglich ist, der auf einem Trägermaterial angebracht ist, das nicht
15 Aluminiumoxid ist. Der erhaltene Katalysator ist jedoch ebenso leistungsfähig wie solche, die auf einem Aluminiumoxid-Träger angebracht sind.

Als Trägermaterial eignet sich im Rahmen der vorliegenden Erfindung insbesondere Siliciumdioxid, mit dem die besten Resultate erzielt werden konnten. Siliciumdioxid
20 weist den Vorteil auf, spezifisch wesentlich leichter zu sein als Aluminiumoxid. Trägerkatalysatoren mit geringem Schüttgewicht sind generell kostengünstiger als Katalysatoren mit hohem Schüttgewicht. Es eignen sich jedoch andere Trägermaterialien dazu, in einem erfindungsgemäßen Hydrierkatalysator benutzt zu werden. Dies sind beispielsweise Titandioxid, Zirkonoxide, Zinkaluminat, Zinktitanat,
25 oder Mischungen der genannten Materialien.

Die in der vorliegenden Erfindung benutzten Trägermaterialien weisen eine BET-Oberfläche von 20 bis 400 m²/g, vorzugsweise 100 bis 160 m²/g, und ein Porenvolumen von 0,1 bis 1,5 ml/g, vorzugsweise 0,7 bis 1,2 ml/g, auf.

30 Das Metall der zehnten Gruppe ist in Mengen von 0,005 bis 1 Gew.-% vorzugsweise 0,02 bis 0,6 Gew.-% bezogen auf die Gesamtmasse, in dem erfindungsgemäßen Katalysator vorhanden. Es wurde gefunden, daß unter den Metallen dieser Gruppe, d.h. Nickel, Palladium, Platin, die besten Resultate mit Palladium erreicht werden. Die
35 Verwendung von Palladium ist somit bevorzugt.

Das Metall der zehnten Gruppe ist im wesentlichen in einer oberflächennahen Randschicht des Trägers angereichert. Im allgemeinen sind mehr als 80 Gew.-%, vorzugsweise mehr als 90 Gew.-% und in besonders bevorzugter Weise mehr als 95
40 Gew.-% des Metalls oder der Metalle in einer Schicht von nicht mehr als 0,6 mm Dicke, die von der geometrischen Oberfläche des Katalysatorpartikels begrenzt wird, enthalten. Vorzugsweise ist diese Schicht nicht dicker als 0,45 mm.

- 5 Ein wichtiges Element des Katalysators nach der vorliegenden Erfindung ist das Promotormetall, das ein Metall aus der elften Gruppe des Periodensystems, also Kupfer, Silber, oder Gold ist. Die Zugabe dieses Metalls sowie dessen spezifische Anordnung in dem Hydrierkatalysator nach der vorliegenden Erfindung erlauben die selektive Hydrierung von Alkinen und Dienen mit einer hohen Aktivität und Selektivität.
- 10 Gleichzeitig wird die Neigung zur Bildung von Oligomeren und somit die daraus resultierende Katalysatordesaktivierung herabgesetzt.

- Das Metall der elften Gruppe liegt in Mengen von 0,005 bis 1 Gew.-%, vorzugsweise 0,05 bis 0,6 Gew.-% bezogen auf die Gesamtmasse, in den erfindungsgemäßen
- 15 Katalysator vor. Das Verhältnis von Metall der elften Gruppe zu Metall der zehnten Gruppe liegt im Bereich von 0,01 bis 100 bezogen auf das Metall der zehnten Gruppe. Bevorzugterweise liegt dieses Verhältnis in einem Bereich von 0,5 bis 30, meist bevorzugt 1,5 bis 20, in dem die besten Resultate erzielt werden konnten. Es ist weiterhin bevorzugt, wenn das Metall der elften Gruppe Silber ist.

- 20 Der Katalysator nach der vorliegenden Erfindung kann so aufgebaut sein, daß jeweils nur ein Metall der elften Gruppe und ein Metall der zehnten Gruppe bzw. Verbindungen dieser Metalle vorhanden sind. Es können jedoch auch zwei oder mehr Metalle der elften Gruppe und der zehnten Gruppe bzw. deren Verbindungen unabhängig
- 25 voneinander in dem Katalysator vorliegen.

Es ist besonders bevorzugt, wenn der Katalysator nach der vorliegenden Erfindung Palladium und Silber enthält.

- 30 Das Metall der elften Gruppe befindet sich in dem erfindungsgemäßen Katalysator über den gesamten Querschnitt des Katalysatorkorns verteilt.

- Dies kann nach dem Fachmann bekannten Methoden wie der sog. „incipient wetness“-Methode durch Auftränkung auf den verformten Träger erreicht werden.
- 35 Bevorzugterweise wird das Metall der elften Gruppe vor der Verformung des Trägers aufgebracht. Auch hierzu können solche dem Fachmann bekannte Methoden wie

- Tränkung des gefällten Trägermaterials mit dem Metall der elften Gruppe oder einer Verbindung desselben,
- 40 - Kofällung der Trägerverbindung und des Metalls der elften Gruppe oder einer Verbindung desselben,
- Vermischung der Trägermaterials mit dem Metall der elften Gruppe oder einer Verbindung desselben im trockenen oder feuchten Zustand,

- 5 - Aufdampfen des Metalls der elften Gruppe auf das Trägermaterial
 verwendet werden.

So wird zunächst ein Träger erhalten, der das Metall der elften Gruppe homogen über den Trägerquerschnitt verteilt enthält.

10

In jedem Fall geschieht das Aufbringen des Metalls der elften Gruppe in einem Schritt, der vor dem Aufbringen des Metalls der zehnten Gruppe erfolgt.

- 15 Dieses Metall der zehnten Gruppe läßt sich ebenfalls mit den üblichen, einem Fachmann bekannten Maßnahmen, auf dem Träger fixieren. Auch hier ist es jedoch wiederum bevorzugt, wenn dieses Aufbringen durch Tränken mit einer Lösung eines geeigneten Salzes des jeweiligen Metalls erfolgt. Vorzugsweise wird dieses so durchgeführt, daß die Lösung praktisch vollständig vom Porenvolumen des Trägers aufgenommen wird („incipient wetness“-Methode). Dabei muß das Aufnahmevermögen
20 des Trägers für die Tränklösung jedoch nicht voll ausgeschöpft werden, die Tränklösung kann also in einer Menge von weniger als 100%, beispielsweise nicht mehr als 95 Vol.-%, nicht mehr als 90 Vol.-%, oder nicht mehr als 85 Vol.-% des vom zu tränkenden Träger aufnehmbaren Flüssigkeitsvolumen verwendet werden. Die Konzentration der Salze in der Lösung wird so bemessen, daß nach Tränkung und
25 Umwandlung des getränkten Trägers zum fertigen Katalysator die abzuscheidenden Komponenten in der gewünschten Konzentration auf dem Katalysator vorliegen. Die Salze werden so gewählt, daß sie keine bei der Katalysatorherstellung oder dessen späterer Verwendung störenden Rückstände hinterlassen. Meistens werden Nitrate oder Ammoniumsalze verwendet.

30

Es hat sich gezeigt, daß durch das zunächst erfolgende, homogene Aufbringen des Metalls der elften Gruppe die erfindungsgemäße gewünschte Verteilung des Metalls der zehnten Gruppe erreicht wird.

- 35 Die erfindungsgemäßen Katalysatoren können noch weitere Promotormetalle enthalten, die aus der ersten und zweiten Gruppe des Periodensystems ausgewählt sind. Vorzugsweise werden benutzt Natrium, Kalium, Calcium oder Barium. Das Aufbringen erfolgt durch einen Fachmann bekannte, geeignete Methoden, beispielsweise durch Tränken, und zwar parallel zur Aufbringung des Metalls der zehnten und der elften
40 Gruppe und unabhängig von der gewählten Reihenfolge der Aufbringung.

Nach dem Aufbringen der Metalle werden die erhaltenen Rohkatalysatoren bei den üblichen Temperaturen getrocknet und kalziniert, wobei dies in einem einzigen Schritt

- 5 oder zwei voneinander getrennten Schritten durchgeführt werden kann. Das Trocknen erfolgt bei Temperaturen von 50°C bis 250°C, vorzugsweise 70°C bis 100°C. Das Calcinieren wird bei Temperaturen von 250°C bis 700°C, vorzugsweise 300°C bis 650°C durchgeführt, wobei beispielsweise Drehrohre, Bandcalcinierer oder Muffelöfen verwendet werden können. Die Körper haben die übliche Form, etwa Stränge, Kugeln,
10 Ringe, Tabletten, und werden durch beispielsweise Tablettieren oder Extrudieren der Träger dargestellt.

Die erfindungsgemäßen Katalysatoren eignen sich zum selektiven Hydrieren von generell allen Alkinen und Dienen mit einer Kohlenstoffzahl von C2 bis C5 in
15 Gemischen von diesen mit Olefinen, generell in beim Cracken erhaltenen Kohlenwasserstoff-Strömen. Das Hydrieren kann in der Gasphase und in der Flüssigphase erfolgen, analog zu bekannten, heterogenen katalytischen Hydrierverfahren. Das Hydrieren kann als reines Gasphasenverfahren als auch als Gas/Flüssigphasenverfahren durchgeführt werden. Diese Verfahren sind einem
20 Fachmann bekannt. Die Reaktionsparameter, beispielsweise Kohlenwasserstoffdurchsatz, Temperatur und Druck werden analog zu denen bekannter Verfahren gewählt.

Die eingesetzte Wasserstoffmenge beträgt das 0,8 bis 5-fache, vorzugsweise das 0,95 –
25 2-fache der stöchiometrisch zum vollständigen Umsatz nötigen Menge.

Beispiele für Hydrierverfahren, bei denen der erfindungsgemäße Katalysator verwendet werden kann, sind nachfolgend aufgeführt

- 30 - selektive Hydrierung von Acetylen in C2-Strömen zu Ethylen (nachfolgend, als „Verfahren A“ bezeichnet)
- selektive Hydrierung von Propin und/oder Propadien in C3-Strömen zu Propylen („Verfahren B“)
- selektive Hydrierung von 1-Butin, 2-Butin, 1,2-Butadien und/oder Vinylacetylen
35 in C4-Strömen zu 1,3-Butadien, 1-Buten, cis- und/oder trans-2-Buten („Verfahren C“)
- selektive Hydrierung von 1-Butin, 2-Butin, 1,2-Butadien, 1,3-Butadien und/oder Vinylacetylen in C4-Strömen zu 1-Buten, cis- und/oder trans-2-Buten, bei butadienreichen C4-Strömen („Roh-C4-Schnitt“) oder butadienarmen C4-Strömen (Raffinat I“) („Verfahren D“)
40
- selektive Hydrierung ungesättigter Verbindungen und/oder ungesättigter Substituenten aromatischer Verbindungen in C5⁺-Strömen zu höher gesättigten

- 5 Verbindungen und/oder aromatischen Verbindungen mit höher gesättigten Substituenten („Verfahren E“)

Verfahren A wird üblicherweise als ein- oder mehrstufiges Gasphasenverfahren mit einer Raumgeschwindigkeit des gasförmigen C2-Stroms von $500 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$, bezogen auf
10 das Katalysatorvolumen, bis $10\,000 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$ bei einer Temperatur von 0°C bis 250°C und einem Druck von 0,01 bar bis 50 bar durchgeführt.

Verfahren B wird üblicherweise als ein- oder mehrstufiges Gasphasenverfahren mit einer Raumgeschwindigkeit des gasförmigen C3-Stroms von $500 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$, bezogen auf das Katalysatorvolumen, bis $10\,000 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$ bzw. Gas-/Flüssigphasenverfahren mit
15 einer Raumgeschwindigkeit des flüssigen C3-Stroms von $1 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$, bezogen auf das Katalysatorvolumen, bis $50 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$ bei einer Temperatur von 0°C bis 180°C und einem Druck von 0,01 bar bis 50 bar durchgeführt.

Verfahren C wird üblicherweise als Gas-/Flüssigphasenverfahren mit einer
20 Raumgeschwindigkeit des flüssigen C4-Stroms von $1 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$, bezogen auf das Katalysatorvolumen, bis $50 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$ bei einer Temperatur von 0°C bis 180°C und einem Druck von 2 bar bis 50 bar durchgeführt. Verfahren C kann beispielsweise als selektive sogenannte „front end-Vinylacetylenhydrierung“ vor einer Butadienextraktion eingesetzt werden.

25 Verfahren D wird üblicherweise als ein- oder zweistufiges Gas-/Flüssigphasenverfahren mit einer Raumgeschwindigkeit des flüssigen C4-Stroms im Bereich von $0,1 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$, bezogen auf das Katalysatorvolumen, bis $60 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$, vorzugsweise von $1 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$ bis $50 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$, bei einer Reaktor-eingangstemperatur im Bereich von 20°C bis 90°C ,
30 vorzugsweise von 20°C bis 70°C , und einem Druck im Bereich von 5 bar bis 50 bar, vorzugsweise von 10 bar bis 30 bar durchgeführt. Beispielsweise wird das Verfahren zweistufig durchgeführt, wobei der Butadiengehalt, der in typischen C4-Strömen aus Steamcrackern im Bereich von 20 Gew.-% bis 80 Gew.-%, bezogen auf den Gesamtstrom, liegt, in der ersten Stufe bis auf einen Gehalt im Bereich von 0,1 Gew.-%
35 bis 20 Gew.-% und in der zweiten Stufe bis auf den gewünschten Restgehalt im Bereich von wenigen Gew.-ppm bis zu etwa 1 Gew.-% verringert wird. Es ist ebenso möglich, die Gesamtreaktion auf mehr als zwei Reaktoren, beispielsweise drei oder vier, zu verteilen. Die einzelnen Reaktionsstufen können unter teilweiser Rückführung des Kohlenwasserstoffstroms betrieben werden, das Rücklaufverhältnis liegt üblicherweise
40 im Bereich von 0 bis 30. Isobuten bleibt bei der Durchführung von Verfahren D im wesentlichen unverändert erhalten und kann vor oder nach der Durchführung von Verfahren D mit bekannten Methoden aus dem C4-Strom abgetrennt werden. Verfahren D kann beispielsweise als Butadienhydrierung im C4-Strom (wenn Butadien nicht als

- 5 Wertprodukt gewonnen werden soll) oder als selektive sogenannten „tail end-Vinylacetylenhydrierung“ nach der Butadienextraktion aus dem C4-Strom verwendet werden.

- Verfahren E wird vorzugsweise als Gas-/Flüssigphasenverfahren mit einer
10 Raumgeschwindigkeit des flüssigen C5+-Stroms von $0,5 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$, bezogen auf das Katalysatorvolumen, bis $30 \text{ m}^3/\text{m}^3\cdot\text{h}$ bei einer Temperatur von 0°C bis 180°C und einem Druck von 2 bar bis 50 bar durchgeführt. Verfahren E kann beispielsweise als selektive Pyrolysebenzinhydrierung, als selektive Hydrierung von Olefinen in Reformatströmen oder Koksöfen-Kondensaten, zur Hydrierung von Styrol zu
15 Ethylbenzol eingesetzt werden.

- Durch das Zufügen von Metallen der elften Gruppe wird in den erfindungsgemäßen Katalysatoren der Träger derart vorkonditioniert, daß die Bildung von Oligomeren während der Hydrierung deutlich gesenkt wird, im Gegensatz zu sonstigen,
20 auf den gleichen Trägern angebrachten Hydrierkatalysatoren. Die Standzeit des Kontaktes erhöht sich somit deutlich. Weiterhin ist auch die häufig immer noch benötigte Zugabe von CO als selektivitätssteuerndes Mittel nicht mehr notwendig. In den erfindungsgemäßen Katalysatoren kann das hydrieraktive Metall der zehnten Gruppe selbst mit hohen Überschüssen an Promotormetall der elften Gruppe versehen
25 werden, ohne das ein Aktivitätsverlust beim Hydrieren beobachtet wird.

Die vorliegende Erfindung wird nun in den nachfolgenden Beispiele erläutert.

30 Beispiel 1 (erfindungsgemäßer Katalysator A)

- Ein erfindungsgemäßer Katalysator wurde hergestellt, indem ein Siliciumdioxid-Träger (4 mm-Extrudate, BET-Oberfläche zwischen 120 und $140 \text{ m}^2/\text{g}$, Porenvolumen zwischen $0,8$ und $0,95 \text{ ml/g}$) in Strangform derart hergestellt wurde, daß während des
35 Kollerschrittes Silber in Form von Silbernitrat mit bezogen auf die eingesetzte SiO_2 -Menge $0,05 \text{ Gew.-%}$ zur Kollermasse zugegeben wurde. Nach der Extrusion zu 4 mm-Strängen wurde der Träger calciniert und anschließend mit bezogen auf die eingesetzte Trägermasse $0,025 \text{ Gew.-%}$ Palladium in Form von Palladiumnitrat bei Raumtemperatur imprägniert. Dabei wurden als Lösungsvolumen 90% der
40 Wasseraufnahme des Trägers eingesetzt. Der Kontakt wurde bei 80°C getrocknet und anschließend bei 500°C calciniert.

5 Beispiel 2 (erfindungsgemäßer Katalysator B)

Ein erfindungsgemäßer Katalysator wurde hergestellt, indem ein Siliciumdioxid-Träger (4 mm-Extrudate, BET-Oberfläche zwischen 120 und 140 m²/g, Porenvolumen zwischen 0,8 und 0,95 ml/g) in Strangform derart hergestellt wurde, daß während des
10 Kollerschrittes Silber in Form von Silbernitrat mit bezogen auf die eingesetzte SiO₂-Menge 0,2 Gew.-% zur Kollermasse zugegeben wurde. Nach der Extrusion zu 4 mm-Strängen wurde der Träger calciniert und anschließend mit bezogen auf die eingesetzte Trägermasse 0,06 Gew.-% Palladium in Form von Palladiumnitrat bei Raumtemperatur imprägniert. Dabei wurden als Lösungsvolumen 90% der Wasseraufnahme des Trägers
15 eingesetzt. Der Kontakt wurde bei 80°C getrocknet und anschließend bei 500°C calciniert.

Vergleichsbeispiel 1 (Vergleichskatalysator C)

20

Ein Vergleichskatalysator wurde hergestellt, indem ein Aluminiumoxid-Träger in Strangform mit einer BET-Oberfläche von 8m²/g mit einer salpetersauren, wässrigen Lösung von bezogen auf die eingesetzte Trägermasse 0,045 Gew.-% Silber in Form von Silbernitrat und von bezogen auf die eingesetzte Trägermasse 0,025 Gew.-%
25 Palladium in Form von Palladiumnitrat bei Raumtemperatur imprägniert wurde (integrales Verhältnis von Ag/Pd = 6,7:1). Dabei wurden als Lösungsvolumen 90% der Wasseraufnahme des Trägers eingesetzt. Der Kontakt wurde bei 80°C getrocknet und anschließend bei 400°C calciniert.

30

Vergleichsbeispiel 2 (Vergleichskatalysator D)

Ein weiterer Vergleichskatalysator wurde entsprechend Beispiel 8 der Anmeldung DE 2156544 hergestellt, wobei ein 0,025 % Palladium und 0,01 % Zink enthaltender
35 Katalysator auf einem Kieselsäuregel-Träger in Form eines 4 mm Strangextrudats erhalten wurde.

5

Beispiel 3

Performancetest der Kontakte A bis D

Die Katalysatoren A bis D wurden in der Selektivhydrierung von Acetylen in einem C2-Strom enthaltend ca. 1 % Alkin bei 20 bar und einer Belastung von 3000 l/h und einem 80%igen H₂-Überschuß bezogen auf die stöchiometrische Menge getestet.

Die jeweilige Aktivität, gemessen an der Reaktionstemperatur, Stabilität, gemessen an der Desaktivierungsrate des Umsatzes, und Selektivität, gemessen an der Neigung zur Oligomerenbildung, wurden geprüft und verglichen. Tabelle 1 gibt die Testergebnisse der Kontakte A bis D wider.

Tabelle 1

Katalysator	A	B	C	D
Rüttelgewicht	470	470	1100	470
Palladium [Gew.-%]	0,025	0,06	0,025	0,025
Ag/Pd-Verhältnis	2	3,3	1,8	-
CO-Zugabe zur Performancestabilisierung	nicht benötigt	nicht benötigt	nicht benötigt	benötigt
Reaktionstemperatur [°C]	65	50	45	65
Deaktivierungsrate des Umsatzes [%/h]	-0,048	-0,002	-0,001	-0,159
Oligomerenbildung [g/h]	0,024	0,012	0,014	0,051

Die enthaltenen Ergebnisse zeigen, daß die Zugabe von Silber zum Träger hinsichtlich aller Kenngrößen verbesserte Katalysatoren liefert (A und B vs. D). Weiterhin wird deutlich, daß die Zugabe von Silber zu den Trägern die Zugabe von CO zur Selektivitätserhöhung unnötig macht (A und B vs. D), und daß höhere Ag/Pd-Verhältnisse zu geringerer Koksbildung und langsamerer Deaktivierungsrate führen (A vs. B). Zudem läßt sich durch Anheben der Palladiummenge eine deutliche Aktivitätssteigerung erzielen (A vs. B und D).

Mit dem Katalysator A und insbesondere dem Katalysator B lassen sich im Vergleich zum Kontakt C deutlich leichtere und somit für den Betreiber kostengünstigere Katalysatoren erhalten, die sich durch eine dem Stand der Technik (Kontakt C) entsprechende, sehr gute Performance auszeichnen.

5 Beispiel 4

Die erfindungsgemäßen Katalysatoren E bis U wurden gemäß der nachfolgenden Vorschrift und unter Variation der in der Tabelle 2 angegebenen Veränderungen einzelner Herstellparameter erhalten:

10

Ein mit Silber dotierter SiO_2 -Träger in Form von 4 mm Extrudaten wurde hergestellt, indem aus einer ammoniakalischen Natrium-Wasserglas-Lösung durch Zugabe von Schwefelsäure Kieselsäure bei pH 6 gefällt wurde, welche von der wässrigen Phase abfiltriert, von Leitfähigkeit durch Waschen mit Wasser befreit und zu Pulver
15 (herstellbedingt schwankendes Rüttelgewicht zwischen 350 und 450 g/l, Wassergehalt: ca. 25 %) versprüht wurde. Das erhaltene Sprühpulver wurde mit Wasser und unter Zugabe einer definierten Menge Silber, bezogen auf die eingesetzte Feststoffmasse, in Form von wässriger Silbernitratlösung eine Stunde lang zu einer extrudierbaren Masse verknetet (sog. Kollern). Die gekollerte Masse wurde unter Erhalt von 4 mm-Extrudaten
20 zu Strängen verformt. Die Stränge wurden bei 120 °C getrocknet und bei definierter Temperatur calciniert. Erhalten wurde ein Produkt mit einer BET-Oberfläche von 110 bis 160 m^2/g und einem Rüttelgewicht zwischen 440 und 480 g/l. Die genauen Oberflächenwerte und Rüttelgewichte sind in Tabelle 1 angegeben.

25 Dieses Trägermaterial wurde anschließend mit einer bezogen auf die eingesetzte Trägermasse definierten Menge Palladium in Form von wässriger Palladiumnitrat-Lösung bei Raumtemperatur bewegt getränkt. Dabei wurden als Lösungsvolumen 95 % der Wasseraufnahme des Trägers eingesetzt. Das erhaltene Material wurde unter Luftzugabe bei definierter Temperatur bewegt getrocknet und anschließend über 1
30 Stunde bei definierter Temperatur bewegt calciniert. Die genauen Herstellparameter sind Tabelle 1 zu entnehmen.

Performancetests der Kontakte E bis U

35

Die Katalysatoren E bis U wurden bei 1 bar im geraden Durchgang getestet. Die GHSV betrug 3000 1/h. Der Strom setzte sich aus 1 Vol.-% Acetylen in Ethylen zusammen und wurde mit 1,8 Äquivalenten H_2 bezogen auf die eingesetzte C_2H_2 -Menge versetzt. Die für einen 90%igen Umsatz des Acetylens notwendigen Temperaturen sowie die
40 erhaltenen Selektivitätswerte sind aus Tabelle 2 ersichtlich.

Tabelle 2

Katalysator	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N	O	P	Q	R	S	T	U
Palladium [Gew.-%]	0,025	0,025	0,06	0,06	0,06	0,06	0,06	0,06	0,06	0,06	0,06	0,06	0,06	0,06	0,04	0,065	0,025
Silber [Gew.-%]	0,15	0,2	0,2	0,3	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2
Ag/Pd-Verhältnis	6	8	3,33	5	3,33	3,33	3,33	3,33	3,33	3,33	3,33	3,33	3,33	3,33	5	3,1	8
Trägereigenschaften																	
Calciniertemperatur [°C]	850	850	850	850	850	850	850	850	850	850	850	850	850	850	850	850	940
Rüttelgewicht [g/l]	470	430	430	400	470	470	470	470	470	470	470	470	470	470	470	470	470
BET-Oberfläche [m ² /g]	144	124	124	112	140	140	159	159	159	159	159	159	159	159	159	159	97
Wasseraufnahme [ml/g]	1,06	0,98	0,98	0,82	0,89	0,89	0,87	0,87	0,87	0,87	0,87	0,87	0,87	0,87	0,87	0,87	0,86
Trocknungsbedingungen Katalysator																	
Temperatur [°C]	80	80	80	200	200	200	100	200	300	200	200	200	200	200	200	200	80
Zeit [h]	2	2	2	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	2
Ruhezeit feucht bis zur Trocknung [h]	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	188	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5
Calciniertbedingungen Katalysator																	
Temperatur [°C]	360	500	500	500	500	500	500	500	500	300	350	400	450	500	500	500	500
Performancetest																	
Temperatur für 90 % Umsatz [°C]	119	104	73	81	64	54	61	63	57	81	69	62	67	63	71	68	103
Selektivität bei 90 % Umsatz [%]	63	40	19	41	28	38	42	27	31	40	38	18	35	26	15	6	49

Patentansprüche

- 5
1. Katalysator zum selektiven Hydrieren von Alkinen und Dienen in C₂-C₅⁺-Olefinmischen, wobei diese Katalysatoren enthalten
- 10
- (a) ein Metall der zehnten Gruppe des Periodensystems
 - (b) ein Metall der elften Gruppe des Periodensystems
 - (c) gegebenenfalls eine Verbindung eines Metalls der ersten oder zweiten Gruppe des Periodensystems,
- 15
- und diese Metalle auf einem Träger angebracht sind, der ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Siliciumdioxid, Titandioxid, Zirkonoxiden, Spinellen, Zinkaluminaten, Zinktitanaten, Alumosilikaten, oder Mischungen dieser Substanzen, und wobei das Metall der elften Gruppe homogen über den Querschnitt des Katalysatorkorns verteilt ist und das Metall der zehnten Gruppe sich in einer oberflächennahen Randschicht des Katalysatorkorns befindet.
- 20
2. Katalysator nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Träger Siliciumdioxid verwendet wird.
- 25
3. Katalysator nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Metall der zehnten Gruppe Palladium ist.
4. Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Metall der elften Gruppe Silber ist.
- 30
5. Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das Metall der zehnten Gruppe in einer Menge von 0,005 bis 1 Gew.-%, vorzugsweise 0,02 bis 0,6 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse vorhanden ist.
- 35
6. Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Metall der elften Gruppe in einer Menge von 0,005 bis 1 Gew.-%, vorzugsweise 0,05 bis 0,6 Gew.-%, vorhanden ist und das Verhältnis von Metall der elften Gruppe zum Metall der zehnten Gruppe von 0,01 bis 100, vorzugsweise von 0,5 bis 30, meistbevorzugt 1,5 bis 20, reicht.

- 5 7. Verfahren zur Herstellung eines Katalysators nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß zuerst auf dem Träger das Metall der elften Gruppe derart aufgebracht wird, daß es homogen verteilt ist und anschließend das Metall der zehnten Gruppe aufgebracht wird.
- 10 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Aufbringen des Metalls der elften Gruppe vor oder nach der Verformung des Trägers, vorzugsweise vor der Verformung des Trägers erfolgt.
9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Metall der elften Gruppe durch Einkneten in die Trägermasse während des Kollerschritts eingebracht wird.
- 15 10. Verfahren zur selektiven Hydrierung von Alkinen und Dienen in C2-C5⁺-Olefinmischungen, vorzugsweise in C2- oder C3-Strömen der Olefinherstellung durch Cracken, dadurch gekennzeichnet, daß ein Katalysator nach einem der Ansprüche 1 bis 6 in der Hydrierung verwendet wird.
- 20 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Hydrierung bei Temperaturen von 0 bis 250°C und Drücken von 0,01 bis 50 bar durchgeführt wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internatio. Application No

PCT/EP 00/12283

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 801J23/56 801J23/66 C07C5/08 C07C5/02

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 801J C07C

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 839 573 A (PHILLIPS PETROLEUM CO) 6 May 1998 (1998-05-06) claims; examples ---	1-11
X	WO 98 37966 A (PHILLIPS PETROLEUM CO) 3 September 1998 (1998-09-03) claims 1,2,14; example VI ---	1-11
A	US 5 489 565 A (CHEUNG TIN-TACK P ET AL) 6 February 1996 (1996-02-06) column 1, line 67 -column 2, line 3; claim 1 ---	
A	EP 0 764 463 A (BASF AG) 26 March 1997 (1997-03-26) cited in the application ---	
	-/--	

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

E earlier document but published on or after the international filing date

L document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

X document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

Y document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

A document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

15 May 2001

Date of mailing of the international search report

25/05/2001

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Schwaller, J-M

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internatio. Application No
PCT/EP 00/12283

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 064 301 A (PHILLIPS PETROLEUM CO) 10 November 1982 (1982-11-10) cited in the application -----	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internatic Application No

PCT/EP 00/12283

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0839573	A	06-05-1998	AU 696631 B	17-09-1998
			AU 3528897 A	07-05-1998
			BR 9704873 A	18-05-1999
			CN 1181283 A	13-05-1998
			JP 10128117 A	19-05-1998
WO 9837966	A	03-09-1998	US 6127310 A	03-10-2000
US 5489565	A	06-02-1996	US 5475173 A	12-12-1995
			AU 669316 B	30-05-1996
			AU 2176895 A	01-02-1996
			CA 2152194 A,C	18-01-1996
			EP 0693315 A	24-01-1996
			JP 8066633 A	12-03-1996
			SG 30406 A	01-06-1996
EP 0764463	A	26-03-1997	DE 19535402 A	27-03-1997
			CA 2185721 A	24-03-1997
			CN 1151908 A	18-06-1997
			JP 9141097 A	03-06-1997
			US 5856262 A	05-01-1999
			US 5847250 A	08-12-1998
EP 0064301	A	10-11-1982	US 4404124 A	13-09-1983
			CA 1172233 A	07-08-1984
			DE 3264885 D	29-08-1985
			NO 821487 A	08-11-1982
			US 4484015 A	20-11-1984

Internat. des Aktenzeichen

PCT/EP 00/12283

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIESTE GEBIETE

Beachteter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 B01J C07C

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 839 573 A (PHILLIPS PETROLEUM CO) 6. Mai 1998 (1998-05-06) Ansprüche; Beispiele ---	1-11
X	WO 98 37966 A (PHILLIPS PETROLEUM CO) 3. September 1998 (1998-09-03) Ansprüche 1,2,14; Beispiel VI ---	1-11
A	US 5 489 565 A (CHEUNG TIN-TACK P ET AL) 6. Februar 1996 (1996-02-06) Spalte 1, Zeile 67 -Spalte 2, Zeile 3; Anspruch 1 ---	
A	EP 0 764 463 A (BASF AG) 26. März 1997 (1997-03-26) in der Anmeldung erwähnt ---	
-/--		

☒ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

X Siehe Anhang Patentfamilie

- **Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen** :

- *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

- *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

- *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

- *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

- *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

- *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

- *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

- *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

- *8* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

15. Mai 2001

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

25/05/2001

Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Schwaller, J-M

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internatio. ss Aktenzeichen

PCT/EP 00/12283

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	<p>EP 0 064 301 A (PHILLIPS PETROLEUM CO) 10. November 1982 (1982-11-10) in der Anmeldung erwähnt -----</p>	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internat. Aktenzeichen

PCT/EP 00/12283

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0839573 A	06-05-1998	AU 696631 B	17-09-1998
		AU 3528897 A	07-05-1998
		BR 9704873 A	18-05-1999
		CN 1181283 A	13-05-1998
		JP 10128117 A	19-05-1998
WO 9837966 A	03-09-1998	US 6127310 A	03-10-2000
US 5489565 A	06-02-1996	US 5475173 A	12-12-1995
		AU 669316 B	30-05-1996
		AU 2176895 A	01-02-1996
		CA 2152194 A,C	18-01-1996
		EP 0693315 A	24-01-1996
		JP 8066633 A	12-03-1996
		SG 30406 A	01-06-1996
EP 0764463 A	26-03-1997	DE 19535402 A	27-03-1997
		CA 2185721 A	24-03-1997
		CN 1151908 A	18-06-1997
		JP 9141097 A	03-06-1997
		US 5856262 A	05-01-1999
		US 5847250 A	08-12-1998
EP 0064301 A	10-11-1982	US 4404124 A	13-09-1983
		CA 1172233 A	07-08-1984
		DE 3264885 D	29-08-1985
		NO 821487 A	08-11-1982
		US 4484015 A	20-11-1984